9日本国特許庁(J·P)

40 特許出額公開

開 特 許 公 報 (A)

昭60 5039

@Int_Cl_4

識別記号

庁内整理番号

母公開 昭和60年(1985) 3月29日

C 08 L 5/00 5/18 C 08 J

6958-4J 7446-4F

審査請求 未請求 発明の数 1 (全5頁)

砂発明の名称 水溶性多糖類フィルム

> ②特 頤 昭58-163282

田野 願 昭58(1983)9月7日

砂発 明 者 皇 田 直

規 元

富山市海岸通3番地 三菱アセテート株式会社内

73発 明 者 伊 藤

富山市海岸通3番地 三菱アセテート株式会社内 富山市海岸通3番地 三菱アセテート株式会社内

砂発 明 者 \blacksquare 渕 点 砂発 眀 者 野 口 良 邚

大阪市北区中之島2丁目3番18号 三菱アセテート株式会

社内

砂出 願 人 三菱アセテート株式会

東京都中央区京橋2丁目3番19号

社

砂代 理 人

弁理士 小林 正雄

ĐΩ 却

発明の名称

水蓄性多糖類ライルム

特許請求の範囲

カラギーナンとガラクトマンナンとを重量比 で99:1ないし20:80の割合で含有する ことを特徴とする水裕性多期類フィルム。

発明の詳細な説明

本発明は水脊性多糖類、特にカラギーナンを 成分とするフイルムに関する。

従来、水溶性多糖類とりわけ可食性の水溶性 多糖類は、粉体もしくは粒体の形態で、あるい は水器液として市場に提供されているが、近米 の食生活の多様化に伴い、フイルム状に賦形さ れた可食水解性多糖類への関心が深まつている。 可食水器性多糖類としては例えびカラギーナン があげられる。カラギーナンはユーキューマ属、 コンドラス購の海燕より抽出されるものであつ

て、主として拘頼の杮類により、カッパカラギ ーナン、イオタカラギーナン及びラムダカラギ ーナンに分類することができる。

一般に可食水溶性多糖類をフィルム状に賦形 するためには、物性面の制約から器融延伸法を 採用することができず、いわゆるキャスティン グ法を採用することが背通であり、例えばブル ラン、アルギン酸塩等のフイルム化はキヤステ イング法によつて行われている。しかしながら 水を密剤として用い、乾燥したのち賦形するキ ヤステイング法は、可食水器性多糖類の賦形に 用いられているが、まだカラギーナンに対して は用いられていない。すなわち、カラギーナン を水に啓解し、平滑面上に流延して乾燥すると、 カラギーナンは乾燥途中より「割れ」を起こし、 良好なフイルムとして取出すことが不可能とな る。また乾燥途中にカラギーナンフイルムを取 出すことも可能であるが、この場合にはまだカ ラギーナン中の水分率が高く、取出し時の局部 的な応力によつて局部的な変形を起こし、平面

性の良好なフイルムを得ることができない。更 にはフイルムが相互に接着し易いという性質か ら取扱いが極めて困難で、巻廻した 物として得ることは不可能である。

本発明者らは、カラギーナンを主成分とする フイルムを得るために検討を行つた結果、驚く べきことにカラギーナンにガラクトマンナンを 添加することによつて、フイルムへの賦形性が 飛躍的に増大することを見出した。

本発明は、カラギーナンとガラクトマンナンとを重量比で99:1ないし20:80の割合で含有することを特徴とする水溶性多糖類フィルムである。

ガラクトマンナン解液を平滑面上に流延したのち乾燥し、水分を除去することによつて良好なフィルム状物を得ることは、カラギーナンと同様に割れ現象を頻発するために困難である。また水分率の多い状態で取出すことも、 相互接着性及びフィルムとしての靱性が欠如しているため困難である。このようにガラクトマンナン

- 3 -

好なフィルムを作成しようとする場合には、粗 製カラギーナンより精製カラギーナンを用いる 方が好ましい。

一方、ガラクトマンナンとしては例えばグアーガム、ローカストピーンガムなどが用いられる。透明度の高いフィルムを製造する場合には、ガラクトマンナンとして精製度の高いものを用いることが好ましい。そのほかフィルム形成性を妨げない程度にカラギーナン及びガラクトマンナン以外の成分例えば甘味料、色素等を添加してもよい。

本発明のフィルムを製造するに際しては、まずカラギーナン及びガラクトマンナンを溶剤に 溶解する。溶剤としては通常は水が用いられる。 水溶性多糖類を溶解する際に、いわゆる「ままこ」の発生を防止し、分散性を向上させるため、 水に無機塩類、親水性有機溶剤等を添加しても よい。無機塩類としては例えば塩化ナトリウム、 塩化カリウム、硫酸ナトリウム、硫酸カリウム 等が用いられる。無機塩類の添加量は水に対し て10×以下が好ましい。親水性有機溶剤とし 及びカラギーナンのいずれもが単独ではキャス テイング法によつて良好なファルス状物を得る ことは困難であつた。

これに対し本発明のフィルムは、若しくフィルム成形性が向上し、制れ現象がほとんどなる、しかも容易に製造することができる。また本発明のフィルムは透明度が高いという特色を有する。例えばカラギーナンと代表的なガラクトマンナンであるローカストピーンガムを混合られるフィルムはカラギーナン及びローカストピーンガムそれぞれから製造したフィルムの透明度よりも更に高度な透明性を有する。

本発明に用いられるカラギーナンはカッパ、イオタ、ラムダのいずれの称類でもよく、またこれらの混合物でもよい。またカラギーナンとしてはカラギーナン原源を抽出、評過、精製したのち粉末化した特製品が好ましいが、単に原葉を水洗、乾燥、粉砕することによつて得られるいわゆる粗製品でもよい。ただし透明性の食

- 4 -

ては例えばメタノール、エタノール、プロパノ ール、アセトン等が用いられる。有機器剤の系 加量は水に対して2.5%以下が好ましい。

カラギーナン及びガラクトマンナンの溶液を調製するに際しては、両者を別個に溶剤に溶解したのち、これらの溶液を混合してもよく、また両方の粉末を一緒に溶剤に溶解してもよい。 溶剤を加温して水溶性多糖類を加えると、境件により容易に溶解することができる。

器被中の水器性多糖類の比率は、カラギーナン 9 9~2 0 承量部に対し、ガラクトマンナン 1~8 0 重量部である。カラギーナンの比率がこれより高いと、キャスティング時に割れを生じ、フィルムを製造することができない。またガラクトマンナンの比率がこれより高いと、フィルム製造時に割れが頻発し、フィルム製造が著しく困難となる。

次いでキャステイング法により、水器性多糖 類器被を平滑而を有する容器に流延し、乾燥し てフイルムを製造する。キャスティング法によ るフイルムの製造は、バッチ式又は連続式のど っ ちらでもよい。

平帝而を有する容器の材質としていまえばガラス、ステンレススチール、テフンがあげられる。ガラス及びステンレススチールは均一な厚みのフィルムを得るのに好適であり、一方テフロン及び石はフィルムの射離性が良好である点で優れている。

この容器を静置し、自然乾燥、真空乾燥等に より水分を除去すると本発明のフイルムが得ら れる。

す解性多糖類マイルムでのフイルム相互の接着や割れ現象は、一般的にはフイルムに含有される水分が重要な因子であるといわれているが、水分率よりもカマギーナンとガラクトマンナンの比率が大きく影響する。ガラス平滑板を用いてフイルムを製造する場合を例にとると、カラギーナン解散を平滑而上に流延し、乾燥を行う場合、カラギーナンの水分率が20%未満であれば乾燥時に条割れ去現象が基しく、良好なフ

- 7 -

これに対し本発明になるカラギーナンとガラクトマンナンの混合系においては乾燥直後すなわち平滑板から剝離する時の水分率が5~100%の広い範囲において割れ現象を生ずることなく、かつ良好にフィルムを平滑板より剝離することができる。

本発明の水溶性多糖類フイルムは、可食フイ ルム用途例えばオプラート、インスタント食品、 イルムを形成することができない。

一方水分率が20×以上であればカラギーナン皮膜に若下の初性が減与さまればカラギーが、 別離に 膜して でかっている ため、 良好なフィルムを容易に得ることは 困難である。 更に水分率が多くなると、皮膜は 相互に接着性を有するようになり、 巻通したフィルム状物を 得ることが 困難となる。また平滑而び 平成の 触形に加えられる 応力の ために厚み及 ずなわわか ラギーナン単独では 季期れ 転現象が 少なく かつ 初性に 優れたフィルムが 得られる 水分率の 領域 は実質上ないのである。

またカラギーナンを含まないガラクトマンナンの場合には、ガラクトマンナンの水分率が15米満である場合には乾燥時に割れを生じ、良好なフイルムが得られない。しかし水分率が15米以上である場合でもガラクトマンナン皮膜に若干の朝性が試与されるため、割れ現象は

- 8 -

可食印刷フイルム、医薬品用バインダー、錠剤 成型用フイルム、培地等に使用することができる。

下記実施例及び比較例中の水分率はフィルムを105℃、4時間乾燥したときの乾燥減量より求めた。透削度は可視分光光度計を用い液果620mで制定し、フィルムの厚みはダイヤルゲージ厚み削定機で測定した。また破断強度は、縦70m、横10mの短冊型の試験片を20℃、60×BIIの条件下に一昼夜放搬後、チャック間隔50mとして試験機にセットし、20℃、60×BIIの条件下で60m/分の引張速度で引張試験を行つて測定した。

実施例 1

フイリピン産ューキューマコトニより抽出、 严適及び乾燥を行つて得られたカッパカラギー ナン 5 8 (水分率 9 %)をイオン交換水 2 5 0 耐中に分散し、8 0 ℃で 3 時間機律して溶解し た。

一方、ポルトガル産カログ樹より得られた粗

製ローカストピーンガム粉末を観水に番解し、 **严遏、乾燥を行うことによつて得られた精製コ** ーカストピーンガム粉末5g(水 2 *) をイオン交換水250ml中に分散し、80℃で 3時間攪拌して密解した。以上の操作によって 得られた水器被2種類を更に混合し、80℃で 1時間攪拌した。この溶液300㎡を熱時化凝 30㎝、横40㎝の底面が充分に平滑な長方形 のステンレススチャル製パットに均一に流延し たのち、10℃の真空乾燥機で一昼夜乾燥した。 乾燥後、パットを取出したところ、割れ現象は 全くみられず、フイルムを注意探く剝離したと ころ全面良好にステンレス平板より剝離すると とができた。このフイルムの乾燥機取出し直接 の水分率は8%であり、また制産後1時間室内 の 比放置したのちA水分率は18%であつた。

また上配の混合した水器液をイオン交換水で 1 0 倍に希釈した水器液を用いて厚み 5 μのフ 面 イルムを得た。この赤外スペクトルを第 1 図_Aに 示す。

- 11 -

機拌して密解した。この審液300mlを熟時に 縦30cm、横40cmの底面が充分に平滑な長方 形のステンレスパットに均一に流延したのち、 70℃の真空乾燥機で一昼夜乾燥した。乾燥後、 パットを取出したところ割れ現象は全くみられ ず、良好にフイルムが形成されていた。このフ イルムの水分率は乾燥機取出し直後で10%で あつた。

比較例 2

実施例1で用いたものと同じ精製ローカストビーンガム粉末10g(水分率12%)をイオ捜押で換水500㎡に分散し、80℃で3時間機能30m、横40mの長方形の底面が充分平滑なステンレス製パットに均一に流延したのち、30℃の真空乾燥板で一昼夜乾燥した。乾燥ビーおり、10mを取出してみたところ、「割れとして取出するフィルムとして取出すことは不可能であつた。得られた割れ片の水分

比較例 1

実施例1で用いたと同じカンパカラギーナン10分(水分率9%)をイン検水500㎡
中に分散し、80℃で3時間機律して影解した。この軽液300㎡を熱時に横30㎡、横40㎡の長方形の底面が充分に平静なステンレス製パットに均一に発生したのち、70℃の真空乾燥機で一種夜乾燥した。乾燥後、パットを取出してみたところカラギーナンには不定形の「割れ」が無数に住じており、50㎡以上の面積をもつフィルムを取出すことは不可能であつた。このカラギーナン片の取出し直接の水分率は12%であつた。

また割れ片の透明度は8.9%、厚みは $5.1~\mu$ であつた。

実施例 2

実施例 1 で用いたと同じカッパカラギーナン 及び精製ローカストビーンガム各 5 g を粉体状態で混合したのち、メタノール 5 0 ml 含浸し、 5 0 0 ml の水で更に分散させ、8 0 でで 3 時間

- 12 -

率は取出し直後は10%であつた。

また削れ片の透明度は85%、厚みは53 // であつた。

実施例 3

フイリピン産ューキューマスピノサムより抽出、ア過及び乾燥を行つて得られたイオタカラギーナン3g(水分率7%)をイオン交換水250㎡に分散し、80℃で3時間攪拌して溶解した。一方、実施例1で用いたと同じ精製ローカストピーンガム粉末5gをイオン交換水250㎡に分散し、80℃で3時間攪拌して溶解した。

以上の操作によつて得られた2種類の水溶液を混合し、80℃で1時間攪拌した。この部で液 150㎡を熱時に縦20㎝、横30㎝で底面が充分平滑な長方形のガラス皿に均一に流延したのち、75℃の真空乾燥機で一昼夜乾燥した。 乾燥後、ガラス皿を取出したところ割れ現象は 全くみられず、良好なフィルムを得ることができた。このフィルムの兵空乾燥機より取出し 後の水分率は8%であつた。

実施例 4

実施例1で用いたと同じ精製カッド・ーナン98及び実施例1で用いたと同じ精製カットで一クリストピーンガム19を粉体時に混合し、500元がのイオン交換水中に分散させ、80℃を繋が中に分散させ、80℃を繋が中に分散をする0元のの底面が充分にできた。で変したのち、65℃の手を験したのでである。であるとして剝離するとして剝離するとして剝離するとして剝離するとして剝離するとして剝離するととができた。であってあった。

実施例 5

カラギーナンとして市販カラギーナン(コペンハーゲンペクチン社製ゲニュゲル LC-4)3 8 及びガラクトマンナンとして市販グアーガム (メイホール社製エムコガム CSAA)を一旦客 解し、严遏したのち再沈酸して得られた精製ク

-15-

一に流延したのち60℃の真空乾燥機で一昼夜乾燥した。乾燥後、パットを取出したところ割れ現象は全く見られず、ステンレス板よりフィルムを創離させるととができた。このフィルムの真空乾燥機より取出し直接の水分率は18×であつた。

実施例1~6で得られたフイルムの厚み、透 明度及び破断強度は下記表のとおりである。

実施例番号	1	2	3	4	5	6
フイルム厚み(μ)	47	51	39	47	43	53
透明度(%)	98	98	96	98	98	76
破断強度(kg/tw²)	600	700	620	1100	650	570

図面の簡単な説明 面

女 図は、カラギーナン/ローカストピーン/ 1:1のフイルムの赤外線スペクトルである。

> 出願人 三菱アセテート株式会社 代理人 弁理士 小 林 正 雄

> > - 17 -

アガム(水分率15×)59を粉体状態で混合し、500mのイオン交換水中に分散し、80℃で3時間操押して蒸解した。の解液300m、横40mの底面が充分平滑なテフロン製パットに流延したのち、70℃の真空乾燥器で一昼夜乾燥した。乾燥後、パットを取出してみたところ割れ現象は全くみられず容易に剝離し、良好なフィルムが得られた。このフィルムの乾燥機より取出し直接の水分率は15×であつた。

実施例 6

- 16 -

